

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 15 novembre 2014

**SI PUBBLICA TUTTI I
GIORNI NON FESTIVI**

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Prima**, oltre alla **Serie Generale**, pubblica cinque **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:

1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)

2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)

3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)

4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)

5ª Serie speciale: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda**, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il martedì, il giovedì e il sabato

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in *Gazzetta Ufficiale*, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

SOMMARIO

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
30 ottobre 2014.

Scioglimento del consiglio comunale di Paduli e nomina del commissario straordinario. (14A08811)..... Pag. 1

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
5 novembre 2014.

Scioglimento del consiglio comunale di Silvano Pietra. (14A08812) Pag. 1

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

**Ministero
dello sviluppo economico**

DECRETO 6 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in sigla cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in liquidazione», in Ancona e nomina del commissario liquidatore. (14A08703)..... Pag. 2

DECRETO 9 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Logistica Sud - società cooperativa», in Co-senza e nomina del commissario liquidatore. (14A08645)..... Pag. 3



DECRETO 10 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «C.L.A.B. - società cooperativa - cooperativa lavoratori arredo bagno», in Foiano della Chiana e nomina del commissario liquidatore. (14A08646). Pag. 3

DECRETO 10 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa edilizia Marilena», in Cuneo e nomina del commissario liquidatore. (14A08701). Pag. 4

DECRETO 16 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cons. Prov. di Abit. Co.P.A. Soc. Coop», in Ancona e nomina del commissario liquidatore. (14A08702). Pag. 5

DECRETO 16 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cooperativa Agricola Coltivatori Diretti San Giuliano - Società cooperativa», in Terlizzi e nomina del commissario liquidatore. (14A08704). Pag. 6

DECRETO 31 ottobre 2014.

Chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. Costa Tiziana, in Roma. (14A08773). Pag. 6

DECRETO 31 ottobre 2014.

Chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.r.l. Heli Service Atesina, in Trento. (14A08774). Pag. 7

DECRETO 3 novembre 2014.

Chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. CO.GRA.ME. - Compagnia Grafica Meridionale. (14A08775). Pag. 8

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Agenzia italiana del farmaco

DETERMINA 30 ottobre 2014.

Rettifica della determina n. 996/2014 del 19 settembre 2014 relativa al medicinale per uso umano «Tresiba (insulina degludec)». (Determina n. 1287/2014). (14A08752). Pag. 9

DETERMINA 30 ottobre 2014.

Inserimento del medicinale per uso umano «Imatinib mesilato» nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per il trattamento dei neurofibromi plessiformi inoperabili in pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 1 (NF1). (Determina n. 1240/2014). (14A08776). Pag. 11

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Doxorubicina Sandoz». (14A08705). Pag. 13

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Sildenafil Zentiva». (14A08706). Pag. 13

Comunicato relativo all'estratto della determina V&A/1591 del 28 luglio 2014 concernente l'autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Anastrozolo Sun». (14A08707). Pag. 13

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Celebrex». (14A08708). Pag. 14

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Artilog». (14A08709). Pag. 15

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Metrodinazolo Baxter 0,5%». (14A08710). Pag. 16

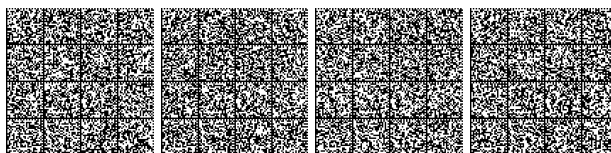
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Clozapina Orion». (14A08711). Pag. 16

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Pantoprazolo Zentiva Italia». (14A08744). Pag. 17

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Diclofenac Pharmantis». (14A08745). Pag. 17



Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Tradonal». (14A08746).....		Pag. 18	Banca d'Italia		
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Contra-mal» (14A08747).....		Pag. 18	Nomina degli organi straordinari della Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A., in Chieti, in amministrazione straordinaria. (14A08810) . Pag. 20		
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Cover-syl» (14A08748)		Pag. 18	Chiusura dell'amministrazione straordinaria della Banca Tercas S.p.A. – Cassa di Risparmio della Provincia di Teramo, in Teramo. (14A08818).... Pag. 20		
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Procap-tan» (14A08749)		Pag. 18	Chiusura dell'amministrazione straordinaria della Banca Caripe S.p.A. (Gruppo Bancario Tercas), in Pescara. (14A08819)		Pag. 20
Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Certican». (14A08750)		Pag. 19	Corte suprema di cassazione		
Comunicato di rettifica relativo all'estratto della determina n. 132/2013 del 6 febbraio 2013 recante l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Steevess». (14A08751).....		Pag. 20	Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare (14A08895)..... Pag. 20		
			Ministero dell'economia e delle finanze		
			Scioglimento degli organi con funzioni di amministrazione e di controllo e messa in amministrazione straordinaria della Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A., in Chieti. (14A08809). Pag. 20		





DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
30 ottobre 2014.

Scioglimento del consiglio comunale di Paduli e nomina del commissario straordinario.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Considerato che nelle consultazioni elettorali del 15 e 16 maggio 2011 sono stati rinnovati gli organi elettivi del comune di Paduli (Benevento);

Viste le dimissioni rassegnate, da otto consiglieri su dodici assegnati al comune, a seguito delle quali non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi;

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera *b*), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante;

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Paduli (Benevento) è sciolto.

Art. 2.

La dott.ssa Maria Laura Mammetti è nominata commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari, a norma di legge.

Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Dato a Roma, addì 30 ottobre 2014

NAPOLITANO

ALFANO, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Nel consiglio comunale di Paduli (Benevento), rinnovato nelle consultazioni elettorali del 15 e 16 maggio 2011 e composto dal sindaco e da dodici consiglieri, si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da otto componenti del corpo consiliare, con atto unico acquisito al protocollo dell'ente in data 19 settembre 2014.

Le citate dimissioni, che sono state presentate per il tramite di tre consiglieri dimissionari, all'uopo delegati con atto autenticato, hanno determinato l'ipotesi dissolutoria dell'organo elettivo disciplinata dall'art. 141, comma 1, lettera *b*), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267.

Pertanto, il prefetto di Benevento ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopracitato disponendone, nel contempo, con provvedimento del 19 settembre 2014, la sospensione, con la conseguente nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune.

Considerato che nel suddetto ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi, essendo venuta meno l'integrità strutturale minima del consiglio comunale compatibile con il mantenimento in vita dell'organo, si ritiene che, nella specie, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Sottopongo, pertanto, alla firma della S.V. l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Paduli (Benevento) ed alla nomina del commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona della dott.ssa Maria Laura Mammetti.

Roma, 18 ottobre 2014

Il Ministro dell'interno: ALFANO

14A08811

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
5 novembre 2014.

Scioglimento del consiglio comunale di Silvano Pietra.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

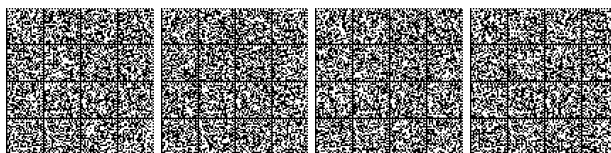
Considerato che nelle consultazioni elettorali del 25 maggio 2014 sono stati rinnovati gli organi elettivi del comune di Silvano Pietra (Pavia);

Considerato altresì che, in data 27 settembre 2014, il sindaco è deceduto;

Ritenuto, pertanto, che, ai sensi dell'art. 53, comma 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza;

Visto l'art. 141, comma 1, lettera *b*), n. 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante;



Decreta:

Il consiglio comunale di Silvano Pietra (Pavia) è sciolto.
Dato a Roma, addì 5 novembre 2014

NAPOLITANO

ALFANO, *Ministro dell'interno*

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Il consiglio comunale di Silvano Pietra (Pavia) è stato rinnovato a seguito delle consultazioni elettorali del 25 maggio 2014, con contestuale elezione del sindaco nella persona del sig. Massimo Stringa.

Il citato amministratore, in data 27 settembre 2014, è deceduto.

Si è configurata, pertanto, una delle fattispecie previste dall'art. 53, comma 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, in base al quale il decesso del sindaco costituisce presupposto per lo scioglimento del consiglio comunale.

Per quanto esposto si ritiene che, ai sensi dell'art. 141, comma 1, lettera b), n. 1, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Sottopongo, pertanto, alla firma della S.V. l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Silvano Pietra (Pavia).

Roma, 28 ottobre 2014

Il Ministro dell'interno: ALFANO

14A08812

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 6 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in sigla cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in liquidazione», in Ancona e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Vista l'istanza del 13 gennaio 2014 pervenuta a questa Autorità di vigilanza in data 22 gennaio 2014, con la quale la Lega nazionale delle cooperative e mutue ha chiesto che la società «Società Cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in sigla Cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in liquidazione», sia ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Viste le risultanze della revisione dell'Associazione di rappresentanza conclusa in data 20 novembre 2013, dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 27 giugno 2014 è stato comunicato, ai sensi dell'art. 7 della legge n. 241/1990, l'avvio

del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di commercio competenti per territorio, nonché all'Associazione nazionale di rappresentanza;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'Amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Vista la proposta con la quale la Direzione generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, richiede l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Tenuto conto, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, delle designazioni dell'Associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Società Cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in sigla Cooperativa Facchini Carico e Scarico P.A. in liquidazione», con sede in Ancona (codice fiscale 00142270420) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore il dott. Andrea Monachesi, nato a Macerata il 21 luglio 1977, e domiciliato in Osimo (AN), via S. Gennaro n. 28.



Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 6 ottobre 2014

*D'Ordine del Ministro
Il Capo di Gabinetto
COZZOLI*

14A08703

DECRETO 9 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Logistica Sud - società cooperativa», in Cosenza e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Viste le risultanze della mancata revisione ministeriale conclusa in data 18 giugno 2013, dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa «Logistica sud società cooperativa»;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente Registro delle imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 11 ottobre 2013 è stato comunicato, ai sensi dell'art. 7 della legge 241/90, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di commercio competente per territorio;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Vista la proposta con la quale la Direzione generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, propone l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545 terdecies c.c. e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Logistica sud società cooperativa», con sede in Cosenza (codice fiscale 03117930788) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545 terdecies c.c.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore l'avv. Carlo Pandiscia, nato a Roma l'8 ottobre 1970 ed ivi domiciliato in via dei Prefetti, 17.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 9 ottobre 2014

Il Ministro: GUIDI

14A08645

DECRETO 10 ottobre 2014.

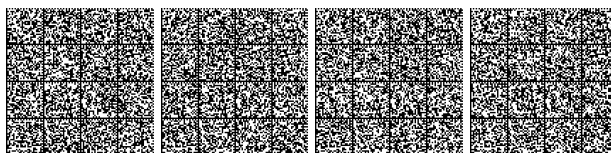
Liquidazione coatta amministrativa della «C.L.A.B. - società cooperativa - cooperativa lavoratori arredo bagno», in Foiano della Chiana e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Vista l'istanza del 30 gennaio 2014, pervenuta a questa Autorità di vigilanza in data 5 febbraio 2014, con la quale la Lega nazionale cooperative e mutue ha chiesto che la società «C.L.A.B. società cooperativa - cooperativa lavoratori arredo bagno» sia ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;



Viste le risultanze della revisione dell'associazione di rappresentanza conclusa in data 23 dicembre 2013 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 18 febbraio 2014 è stato comunicato, ai sensi dell'art. 7 della legge 241/90, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrazione al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di commercio competente per territorio, nonché all'Associazione nazionale di rappresentanza;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Vista la proposta con la quale la Direzione generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, propone l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545 terdecies c.c. e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Tenuto conto, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, delle designazioni dell'Associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa "C.L.A.B. società cooperativa - cooperativa lavoratori arredo bagno", con sede in Fiano della Chiana (AR) (codice fiscale 02093840516) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545 terdecies c.c.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore il rag. Danilo Tacchilei, nato a Foligno (PG) il 2 maggio 1975 ed ivi domiciliato in via delle Industrie n. 78.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 10 ottobre 2014

*D'ordine del Ministro
Il Capo di Gabinetto
COZZOLI*

DECRETO 10 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Società cooperativa edilizia Marilena», in Cuneo e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Vista l'istanza del 30 luglio 2014, e pervenuta a questa Autorità di vigilanza in data 31 luglio 2014, con la quale la Lega nazionale delle cooperative e mutue ha chiesto che la società «Società Cooperativa Edilizia Marilena» sia ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Viste le risultanze della revisione dell'Associazione di rappresentanza conclusa in data 9 luglio 2014, dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente Registro delle Imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 1° agosto 2014 è stato comunicato, ai sensi dell'art. 7 della legge n. 241/1990, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di commercio competenti per territorio, nonché all'Associazione nazionale di rappresentanza;

Visto che in data 22 agosto 2014 il legale rappresentante della suddetta società, ha formalizzato la rinuncia alle controdeduzioni;

Vista la proposta con la quale la Direzione generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, richiede l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Tenuto conto, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, delle designazioni dell'Associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;



Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Società Cooperativa Edilizia Marilena», con sede in Cuneo (codice fiscale 00664750049) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore il dott. Pier Luigi Passoni, nato a Torino il 9 settembre 1965 (codice fiscale PSSPLG65P09L219K), ivi domiciliato in via Arsenale, n. 35.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 10 ottobre 2014

*D'Ordine del Ministro
Il Capo di Gabinetto
COZZOLI*

14A08701

DECRETO 16 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cons. Prov. di Abit. Co.P.A. Soc. Coop», in Ancona e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Vista l'istanza del 14 febbraio 2014, pervenuta a questa Autorità di vigilanza in data 24 febbraio 2014 con la quale la Confederazione cooperative italiane ha chiesto che la società «Cons. Prov. di Abit. CO.P.A. Soc. Coop.» sia ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Viste le risultanze della revisione dell'Associazione di rappresentanza conclusa in data 9 ottobre 2013 e del successivo accertamento concluso in data 18 dicembre 2013, dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Considerato che la Banca delle Marche s.p.a. a seguito del decreto ingiuntivo notificato e munito di formula esecutiva emesso dal Tribunale di Ancona in data 19 giugno 2014, ha disposto la segnalazione del Consorzio alla centrale dei rischi della Banca d'Italia con avvio delle pratiche per il recupero coattivo del debito;

Tenuto conto di quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 29 luglio 2014 è stato comunicato, ai sensi dell'art. 7 della legge n. 241/1990, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di commercio competenti per territorio, nonché all'Associazione nazionale di rappresentanza;

Visto che il legale rappresentante della suddetta società con nota del 18 agosto 2014 ha formalizzato la propria rinuncia alle controdeduzioni da produrre;

Vista la proposta con la quale la Direzione generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, richiede l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Tenuto conto, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, delle designazioni dell'Associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Cons. Prov. di Abit. CO.P.A. Soc. Coop.», con sede in Ancona (codice fiscale 00242180420) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominata commissario liquidatore la dott.ssa Sonia Di Cesare, nata ad Ancona il 24 ottobre 1972 (codice fiscale DCSSNO72R64A271X) ed ivi domiciliata, piazza Stamira, n. 13.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

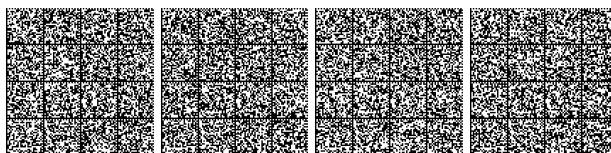
Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 16 ottobre 2014

*D'Ordine del Ministro
Il Capo di Gabinetto
COZZOLI*

14A08702



DECRETO 16 ottobre 2014.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cooperativa Agricola Coltivatori Diretti San Giuliano - Società cooperativa», in Terlizzi e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Vista l'istanza dell'11 settembre 2013, e pervenuta a questa Autorità di vigilanza in data 27 settembre 2013, con la quale l'Unione nazionale cooperative italiane ha chiesto che la società «Cooperativa Agricola Coltivatori Diretti San Giuliano - Società Cooperativa» sia ammessa alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Viste le risultanze della revisione dell'Associazione di rappresentanza conclusa in data 31 dicembre 2012, dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della suddetta società cooperativa;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, relativamente agli organi societari, alla sede sociale ed al rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Considerato che in data 3 marzo 2014 è stato comunicato, ai sensi dell'art. 7 della legge n. 241/1990, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della cooperativa, al Tribunale e alla Camera di commercio competenti per territorio, nonché all'Associazione nazionale di rappresentanza;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'Amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Vista la proposta con la quale la Direzione generale per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo e le gestioni commissariali all'esito dell'istruttoria condotta, richiede l'adozione del provvedimento di sottoposizione della cooperativa in oggetto alla procedura di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Tenuto conto, ai sensi dell'art. 9 della legge 17 luglio 1975, n. 400, delle designazioni dell'Associazione nazionale di rappresentanza alla quale il sodalizio risulta aderente;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Cooperativa Agricola Coltivatori Diretti San Giuliano - Società Cooperativa», con sede in Terlizzi (BA) (codice fiscale 00264790726) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore il dott. Alessandro Cacciapuoti, nato a Bari l'8 ottobre 1979, ivi domiciliato in via Egnatia n. 15.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 16 ottobre 2014

*D'Ordine del Ministro
Il Capo di Gabinetto
COZZOLI*

14A08704

DECRETO 31 ottobre 2014.

Chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. Costa Tiziana, in Roma.

IL DIRETTORE GENERALE
PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO
E LE GESTIONI COMMISSARIALI
DEL MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DI CONCERTO CON

IL DIRETTORE GENERALE
DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto il decreto-legge 30 gennaio 1979 n. 26, recante provvedimenti urgenti per l'amministrazione straordinaria delle grandi imprese in crisi, convertito nella legge 3 aprile 1979 n. 95 e successive modifiche ed integrazioni;

Visto l'art. 106 del decreto legislativo 8 luglio 1999 n. 270, recante "Nuova disciplina dell'amministrazione straordinaria delle grandi imprese in stato di insolvenza";

Visto l'art. 7 della legge 12 dicembre 2002 n. 273, recante "Interventi sulle procedure di amministrazione straordinaria" disciplinate dal decreto legge 30 gennaio 1979, n. 26, convertito nella legge 3 aprile 1979, n. 95;

Visti gli articoli 4 e 16 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, che dettano i criteri di attribuzione delle competenze agli uffici dirigenziali generali;

Visto il decreto del Ministro dell'industria emesso di concerto con il Ministro del tesoro in data 13 novembre 1985, con il quale la S.p.A. Costa Tiziana, facente capo al Gruppo Itavia, è stata posta in amministrazione straordinaria;



Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico in data 4 aprile 2007, relativo alla nomina del nuovo collegio commissariale delle società del Gruppo Itavia ammesse alla procedura di amministrazione straordinaria, nelle persone dei sigg.ri ing. Andrea Carli, prof. Roberto Serrentino e dott. Antonio Guarino, in adempimento alle disposizioni di cui all'art. 1, comma 498, legge 296/2006;

Vista l'istanza in data 28 maggio 2014, con la quale i commissari liquidatori chiedono che venga disposta la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria relativa alla Costa Tiziana S.p.A., avendo compiuto tutte le operazioni preliminari alla chiusura della liquidazione;

Richiamato il proprio provvedimento in data 5 dicembre 2013 - prot. 0201387 con cui è autorizzato il deposito presso il competente Tribunale del bilancio finale della procedura e del conto della gestione ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 213 legge fallimentare;

Ritenuto che sussistano i presupposti per disporre la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. Costa Tiziana, a norma dell'art. 6 del decreto-legge 30 gennaio 1979 n. 26 sopra citato,

Decreta:

Art. 1.

È disposta la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. Costa Tiziana, con sede legale e amministrativa in via Valadier 37/b - Roma, codice fiscale n. 00103330791.

Art. 2.

I Commissari liquidatori provvederanno all'adempimento di tutte le attività connesse alla chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. Costa Tiziana.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto sarà comunicato alla Camera di Commercio territorialmente competente per l'iscrizione nel Registro delle Imprese.

Roma, 31 ottobre 2014

*Il direttore generale
per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo
e le gestioni commissariali
del Ministero dello sviluppo economico*
MOLETTI

*Il direttore generale
del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
LA VIA

14A08773

DECRETO 31 ottobre 2014.

Chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.r.l. Heli Service Atesina, in Trento.

IL DIRETTORE GENERALE
PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO
E LE GESTIONI COMMISSARIALI
DEL MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DI CONCERTO CON

IL DIRETTORE GENERALE
DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto il decreto-legge 30 gennaio 1979 n. 26, recante provvedimenti urgenti per l'amministrazione straordinaria delle grandi imprese in crisi, convertito nella legge 3 aprile 1979 n. 95 e successive modifiche ed integrazioni;

Visto l'art. 106 del decreto legislativo 8 luglio 1999 n. 270;

Visto l'art. 7 della legge 12 dicembre 2002, n. 273;

Visto l'art. 1, commi 498, 499, 500 e 501, della legge 27 dicembre 2006, n. 296 (di seguito legge 296/06);

Visti la sentenza del Tribunale di Lecco in data 11.04.1996 e il decreto del Ministro dell'industria (ora dello sviluppo economico), emesso di concerto con il Ministro del Tesoro (ora dell'economia e finanze) in data 9.05.1996, poi integrato in data 5.07.1996, con il quale la SpA Cariboni Paride è stata posta in amministrazione straordinaria ed è stato nominato commissario straordinario il dott. Giorgio Cumin;

Visti la sentenza del Tribunale di Trento depositata in data 22.01.1999 ed il successivo decreto in data 18.04.2000 del Ministro dell'industria (ora dello sviluppo economico), emesso di concerto con il Ministro del Tesoro (ora dell'economia e finanze) con il quale la procedura di amministrazione straordinaria è stata estesa, ai sensi dell'art. 3 della legge 3 aprile 1979, n. 95 alla Srl Heli Service Atesina con sede legale in Trento via Maccani 88 e sede operativa in Colico zona industriale. Numero REA TN - 103929 e codice fiscale 00514040229, con la preposizione ad essa del medesimo commissario nominato per la capogruppo;

Visto il decreto del Ministro delle attività produttive in data 10.03.2003 con il quale, ai sensi dell'art. 7 della sopra citata legge 273/02, sono stati nominati commissari liquidatori nelle imprese in amministrazione straordinaria del Gruppo Cariboni i signori dott. Nicodemo Di Laura, avv. Francesco Pensato, dott. Guido Tronconi;

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico in data 4.04.2007 con il quale, a norma dell'art. 1, commi 498 e 499, della sopra citata legge 296/06, sono stati nominati commissari liquidatori delle imprese del Gruppo Cariboni i signori dott. Giorgio Cumin, dott. Nicodemo Di Laura, dott. Guido Puccio;

Visto il provvedimento ministeriale in data 18.04.2014 con il quale è stato autorizzato il deposito presso la cancelleria del Tribunale di Lecco del piano di riparto finale della Srl Heli Service Atesina e disposte le forme della



pubblicazione dell'avviso di avvenuto deposito del riparto finale unitamente al bilancio finale della liquidazione e al conto della gestione;

Vista l'istanza con la quale i commissari liquidatori riferiscono di aver compiutamente eseguito il piano di riparto finale, ad esclusione delle somme destinate ai creditori irreperibili e precisamente Aerospaziale Div. Helicopter, Biatel Giovanni & C. s.n.c., Bottega del Colore, Commercio Carta s.n.c., Eletronix di Niedermair Hartmann, Eurocopter France, Finel srl in liquidazione, Iseppi Attilio, Pecora Aldo Soccorso Stradale A.C.I., Rock F.lli snc in fallimento, S.EL.CO Impianti S.p.A. in, fallimento, Valsugana Vetri snc, Zanetti rag. Giorgio, che sono state accantonate su un apposito Libretto di deposito bancario a risparmio intestato alla Srl Heli Service Atesina del Credito Valtellinese agenzia di Delebio, e chiedono che venga disposta la chiusura della amministrazione straordinaria relativa alla Srl Heli Service Atesina;

Visti gli articoli 4 e 16 del decreto legislativo 30 marzo 2001 n. 165, che dettano i criteri di attribuzione delle competenze agli uffici dirigenziali generali;

Ritenuto che sussistano i presupposti per disporre la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della Srl Heli Service Atesina a norma dell'art. 6 del decreto legge 30 gennaio 1979 n. 26 sopra citato,

Decreta:

Art. 1.

È disposta la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della Srl Heli Service Atesina con Sede legale in Trento Via Maccani 88 e sede operativa in Colico zona industriale, numero REA TN - 103929 e codice fiscale 00514040229.

Art. 2.

I Commissari provvederanno all'adempimento di tutte le attività connesse alla chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della Srl Heli Service Atesina.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto sarà comunicato alla Camera di Commercio di Trento per l'iscrizione nel Registro delle imprese.

Roma, 31 ottobre 2014

*Il direttore generale
per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo
e le gestioni commissariali
del Ministero dello sviluppo economico*
MOLETI

*Il direttore generale
del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
LA VIA

14A08774

DECRETO 3 novembre 2014.

Chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della S.p.A. CO.GRA.ME. - Compagnia Grafica Meridionale.

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO
E LE GESTIONI COMMISSARIALI
DEL MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DI CONCERTO CON

IL DIRETTORE GENERALE

DEL TESORO
DEL MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Visto il decreto-legge 30 gennaio 1979 n. 26, recante provvedimenti urgenti per l'amministrazione straordinaria delle grandi imprese in crisi, convertito nella legge 3 aprile 1979 n. 95 e successive modifiche ed integrazioni;

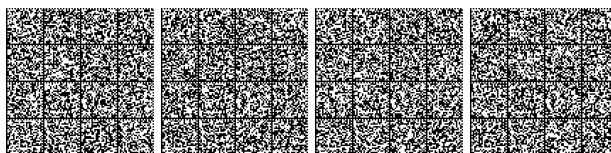
Visto l'art. 106 del decreto legislativo 8 luglio 1999 n. 270;

Visto l'art. 7 della legge 12 dicembre 2002 n. 273;

Visti gli articoli 4 e 16 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, che dettano i criteri di attribuzione delle competenze agli uffici dirigenziali generali;

Visti i decreti del Ministro dell'industria, di concerto con il Ministro del tesoro in data 19.2.1982, 25.5.1982, 4.8.1982, 29.12.1982, 10.1.1983, 14.6.1983 e 4.7.1985, con i quali sono state poste in amministrazione straordinaria le S.p.a. Pluto - Società di navigazione, Eraclide - Società di navigazione, Aretusa - Società di navigazione, Polinnia - società di navigazione, Nereide - società di navigazione, Elios - Società di navigazione, Megara - società di navigazione, Erice - società di navigazione, Egeria - società di navigazione, Alcione - società di navigazione, S.r.l. Lauro Lines, S.n. c. Achille Lauro ed altri - Gestione Motonave Achille Lauro, S.n. c. Achille Lauro ed altri - Gestione Motonave Angelina Lauro, la Società di fatto Achille Lauro ed altri - Gestione Armatoriale Navi noleggiate (o navi da noleggio), l'Impresa Individuale Achille Lauro, la S.r.l. SNEG, la S.p.A. CO.GRA.ME., la S.r.l. Marine Trading Services, la S.p.A. Lauro Transoceanica Line Services, la S.p.A. La Riviera;

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico in data 4 aprile 2007 con il quale, a norma dell'art. 1, commi 498 e 499, della legge 296/06, è stato nominato commissario liquidatore delle società del Gruppo Flotta Lauro ammesse alla procedura di amministrazione straordinaria il prof. avv. Fabio Franchini;



Visto il provvedimento ministeriale in data 21 gennaio 2014 con il quale è stato autorizzato, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 213 legge fallimentare, il deposito presso la Cancelleria del competente Tribunale Fallimentare del bilancio finale, del rendiconto della gestione e della relazione del Comitato di Sorveglianza della procedura sotto precisata;

Vista l'istanza in data 5 maggio 2014, con la quale il commissario liquidatore chiede che venga disposta la chiusura della procedura relativa alla società del Gruppo Flotta Lauro in amministrazione straordinaria CO.GRA. ME. S.p.a., essendo stati compiuti tutti gli adempimenti necessari a tale chiusura;

Ritenuto che sussistano i presupposti per disporre la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della società sopra precisata, a norma dell'art. 6 del decreto legge 30 gennaio 1979 n. 26 citato;

Decreta:

Art. 1.

È disposta la chiusura della procedura di amministrazione straordinaria della società del Gruppo Flotta Lauro Cogrime S.p.A.

Art. 2.

Il Commissario provvederà all'adempimento di tutte le attività connesse alla chiusura della procedura di amministrazione straordinaria Cogrime S.p.A.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente decreto sarà comunicato alla Camera di Commercio territorialmente competente per l'iscrizione nel Registro delle imprese.

Roma, 3 novembre 2014

*Il direttore generale
per la vigilanza sugli enti, il sistema cooperativo
e le gestioni commissariali
del Ministero dello sviluppo economico*
MOLETI

*p. Il direttore generale
del Tesoro
del Ministero dell'economia e delle finanze*
CANNATA

14A08775

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 30 ottobre 2014.

Rettifica della determina n. 996/2014 del 19 settembre 2014 relativa al medicinale per uso umano «Tresiba (insulina degludec)». (Determina n. 1287/2014).

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la determinazione n. 996/2014 del 19 settembre 2014 relativa al medicinale per uso umano TRESIBA (insulina degludec), pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'8 ottobre 2014, serie generale n. 234;

Considerata la documentazione agli atti di questo Ufficio;

Rettifica:

Alla determinazione relativa alla specialità TRESIBA (insulina degludec), n. 996/2014 del 19 settembre 2014, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* dell'8 ottobre 2014, serie generale n. 234, non è stato pubblicato l'allegato «PIANO TERAPEUTICO TRESIBA (insulina degludec)», che costituisce parte integrante e sostanziale della presente determinazione (All. 1).

Roma, 30 ottobre 2014

Il direttore generale: PANI



PIANO TERAPEUTICO TRESIBA (insulina degludec)

Da redigere in triplice copia cartacea ai fini della rimborsabilità a cura delle strutture diabetologiche ospedaliere o territoriali del SSN o convenzionate con il SSN (specialisti in Endocrinologia, Medicina Interna, Geriatria) ed inviare al Servizio Farmaceutico della ASL ed al medico curante che ha in carico l'assistito.

Azienda Sanitaria _____

Unità Operativa del medico prescrittore _____

Cognome e Nome del medico prescrittore _____

Recapito telefonico _____ Indirizzo e-mail _____

Cognome e Nome dell'assistito _____ Data nascita _____

Sesso M ☐ F ☐

Codice Fiscale _____

Regione _____ Città _____ Indirizzo _____

AUSL di residenza _____

Cognome e Nome del medico curante _____

Indicazioni terapeutiche a carico del SSN

1. Pazienti adulti con Diabete tipo 1, in associazione a insulina ad azione rapida
2. Pazienti adulti con Diabete tipo 2,
 - in associazione ad altri ipoglicemizzanti per i quali sia rimborsata l'associazione ad insulina
 - in associazione a insulina ad azione rapida

Farmaco, dose e durata del trattamento

Nome commerciale e dosaggio _____

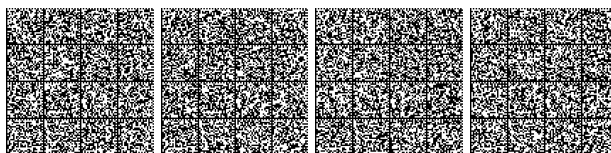
Revisione prevista del piano terapeutico non oltre 12 mesi.

INIZIO TRATTAMENTO ☐

PROSECUZIONE DELLA CURA ☐

Data valutazione: _____

Timbro e firma del medico prescrittore



DETERMINA 30 ottobre 2014.

Inserimento del medicinale per uso umano «Imatinib mesilato» nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale, ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per il trattamento dei neurofibromi plessiformi inoperabili in pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 1 (NF1). (Determina n. 1240/2014).

IL DIRETTORE GENERALE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003 n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, che istituisce l'Agenzia italiana del farmaco ed in particolare il comma 13;

Visto il decreto del Ministro della salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato, ed in particolare l'art. 19;

Visto il decreto del Ministro della salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio centrale del bilancio al registro «Visti Semplici», foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui è stato nominato Direttore Generale dell'Agenzia italiana del farmaco il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre 2011;

Visto il decreto del Ministro della Salute 28 settembre 2004 che ha costituito la Commissione consultiva tecnico-scientifica dell'Agenzia italiana del farmaco;

Vista la legge 23 dicembre 1996 n. 648, di conversione del decreto-legge 21 ottobre 1996, n. 536, relativa alle misure per il contenimento della spesa farmaceutica e la determinazione del tetto di spesa per l'anno 1996, pubblicata nella *Gazzetta ufficiale* n. 300 del 23 dicembre 1996;

Visto il provvedimento della Commissione unica del farmaco (CUF) datato 20 luglio 2000, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 219 del 19 settembre 2000 con errata-corrige su *Gazzetta Ufficiale* n. 232 del 04/10/00, concernente l'istituzione dell'elenco dei medicinali innovativi la cui commercializzazione è autorizzata in altri Stati ma non sul territorio nazionale, dei medicinali non ancora autorizzati ma sottoposti a sperimentazione clinica e dei medicinali da impiegare per una indicazione terapeutica diversa da quella autorizzata, da erogarsi a totale carico del Servizio sanitario nazionale qualora non esista valida alternativa terapeutica, ai sensi dell'art. 1, comma 4, del decreto-legge 21 ottobre 1996 n. 536, convertito dalla legge 23 dicembre 1996 n. 648;

Visto ancora il provvedimento CUF datato 31 gennaio 2001 concernente il monitoraggio clinico dei medicinali inseriti nel succitato elenco, pubblicato nella *G.U.* n. 70 del 24 marzo 2001;

Atteso che attualmente non sono disponibili opzioni terapeutiche per i pazienti con neurofibromi plessiformi e che uno studio in aperto di fase 2 ha valutato come il trattamento con imatinib mesilato, già registrato ed in commercio per altre indicazioni terapeutiche, possa essere in grado di diminuire il volume di neurofibromi plessiformi clinicamente significativi in pazienti con neurofibromatosi di tipo 1;

Ritenuto opportuno consentire a soggetti affetti da tale patologia la prescrizione di detto medicinale a totale carico del Servizio sanitario nazionale;

Ritenuto necessario dettare le condizioni alle quali detto medicinale viene inserito nell'elenco di cui al citato provvedimento datato 20 luglio 2000, concernente l'istituzione dell'elenco stesso;

Tenuto conto della decisione assunta dalla Commissione consultiva tecnico-scientifica (CTS) dell'AIFA nella riunione del 21-23 luglio 2014 - Stralcio Verbale n. 27;

Ritenuto pertanto di includere il medicinale imatinib mesilato nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio sanitario nazionale istituito ai sensi della legge 23 dicembre 1996 n. 648, per le indicazioni terapeutiche citate in premessa;

Determina:

Art. 1.

Il medicinale imatinib mesilato è inserito, ai sensi dell'art. 1, comma 4, del decreto-legge 21 ottobre 1996, n. 536, convertito dalla legge 23 dicembre 1996, n. 648, nell'elenco istituito col provvedimento della Commissione unica del farmaco citato in premessa.

Art. 2.

Il medicinale di cui all'art. 1 e' erogabile a totale carico del Servizio sanitario nazionale per il trattamento dei neurofibromi plessiformi inoperabili in pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 1 (NF1), nel rispetto delle condizioni per esso indicate nell'allegato 1 che fa parte integrante della presente determinazione.

Art. 3.

La presente determinazione ha effetto dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 30 ottobre 2014

Il direttore generale: PANI



Denominazione: imatinib mesilato

Indicazione terapeutica: trattamento di neurofibromi plessiformi inoperabili in pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 1 (NF1).

Criteri di inclusione: pazienti affetti da NF1 con neurofibroma plessiforme inoperabile.

Criteri di esclusione:

- insufficienza renale severa;
- insufficienza epatica grave;
- Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti
- Patologia cardiaca grave
- Gravidanza e/o allattamento
- Grave neutropenia e/trombocitopenia
- Metastasi cerebrali
- Importante intervento chirurgico entro 2 settimane prima
- Irradiazione di almeno il 25% del midollo

Periodo di prescrizione a totale carico del Servizio sanitario nazionale: fino a nuova determinazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco.

Piano terapeutico: La dose prescritta deve essere somministrata per via orale, durante un pasto e con un abbondante bicchiere d'acqua per ridurre il rischio di irritazioni gastrointestinali.

Nei pazienti adulti la dose giornaliera è di 800 mg suddivisa in due somministrazioni da 400 mg.

Nei bambini la somministrazione è di 220mg/m² due volte al giorno.

Il trattamento deve essere proseguito per un periodo di tempo di almeno 6 mesi.

Altre condizioni da osservare: le modalità previste dagli articoli 4, 5, 6 del provvedimento datato 20 luglio 2000 citato in premessa, in relazione a:

art. 4: istituzione del registro, rilevamento e trasmissione dei dati di monitoraggio clinico ed informazioni riguardo a sospensioni del trattamento (mediante apposita scheda come da

Provvedimento 31 gennaio 2001, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 70 del 24 marzo 2001);

art. 5: acquisizione del consenso informato, modalità di prescrizione e di dispensazione del medicinale;

art. 6: rilevamento e trasmissione dei dati di spesa.

DATI DA INSERIRE NEL REGISTRO

	Tempo 0	Dopo 3 mesi	Dopo 6 mesi
Emocromo completo	+	+	+
funzionalità epatica	+	+	+
funzionalità renale	+	+	+
Funzionalità tiroidea	+		+
glicemia	+		+
lesioni cutanee	+		+
Acido urico	+		



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Doxorubicina Sandoz».

Estratto determina V&A/2171 del 14 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente a:

Specialità medicinale: DOXORUBICINA SANDOZ.

Confezioni:

A.I.C. n. 034879015 - «2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino di vetro da 5 ml;

A.I.C. n. 034879027 - «2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino di vetro da 25 ml;

A.I.C. n. 034879039 - «2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino di vetro da 5 ml;

A.I.C. n. 034879041 - «2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino di vetro da 100 ml;

A.I.C. n. 034879054 - «2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 5 flaconcini di vetro da 5 ml;

A.I.C. n. 034879066 - «2 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini di vetro da 5 ml.

Titolare A.I.C.: Sandoz S.p.a.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08705

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Sildenafil Zentiva».

Estratto determina V&A/2172 del 14 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente a:

Medicinale: SILDENAFIL ZENTIVA.

Confezioni:

041040015 - «25 mg compresse rivestite con film» 1 compressa in blister pvc/al

041040027 - «25 mg compresse rivestite con film» 2 compresse in blister pvc/al

041040039 - «25 mg compresse rivestite con film» 4 compresse in blister pvc/al

041040041 - «25 mg compresse rivestite con film» 8 compresse in blister pvc/al

041040054 - «50 mg compresse rivestite con film» 1 compressa in blister pvc/al

041040066 - «50 mg compresse rivestite con film» 2 compresse in blister pvc/al

041040078 - «50 mg compresse rivestite con film» 4 compresse in blister pvc/al

041040080 - «50 mg compresse rivestite con film» 8 compresse in blister pvc/al

041040092 - «100 mg compresse rivestite con film» 1 compressa in blister pvc/al

041040104 - «100 mg compresse rivestite con film» 2 compresse in blister pvc/al

041040116 - «100 mg compresse rivestite con film» 4 compresse in blister pvc/al

041040128 - «100 mg compresse rivestite con film» 8 compresse in blister pvc/al

041040130 - «25 mg compresse rivestite con film» 12 compresse in blister pvc/al

041040142 - «50 mg compresse rivestite con film» 12 compresse in blister pvc/al

041040155 - «100 mg compresse rivestite con film» 12 compresse in blister pvc/al

Titolare A.I.C.: Zentiva Italia Srl.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14/04/2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 03/05/2014, efficace a decorrere dal 03/06/2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08706

Comunicato relativo all'estratto della determina V&A/1591 del 28 luglio 2014 concernente l'autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Anastrozolo Sun».

Estratto determina V&A/2067 del 7 ottobre 2014

Specialità medicinale: ANASTROZOLO SUN.

Titolare A.I.C.: Sun Pharmaceutical Industries Euroep B.V.

Tipo di Modifica: Richiesta rettifica determinazione Proroga smaltimento scorte.

Visti gli atti di Ufficio alla Determinazione V&A/1591 del 28/07/2014 e al relativo Estratto, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 197 del 26/08/2014, sono apportate le seguenti modifiche:

ove riportato:

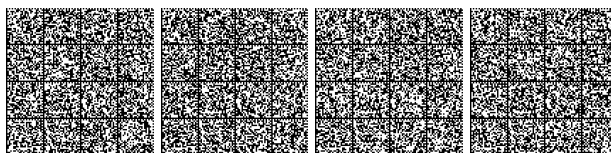
Confezioni:

040195012 - «1 mg compresse rivestite con film» 28 compresse in blister pvc/al

040195024 - «1 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in blister pvc/al

040195036 - «1 mg compresse rivestite con film» 84 compresse in blister pvc/al

040195048 - «1 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in blister pvc/al



034964231 - "1 mmol/ml soluzione iniettabile" 3 flaconcini in vetro da 2 ml

leggasi:

Confezioni:

040195012 - "1 mg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister pvc/al

040195024 - "1 mg compresse rivestite con film" 30 compresse in blister pvc/al

040195036 - "1 mg compresse rivestite con film" 84 compresse in blister pvc/al

040195048 - "1 mg compresse rivestite con film" 100 compresse in blister pvc/al

La presente determinazione sarà pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

14A08707

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Celebrex».

Estratto determina V&A/2061 del 7 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente a:

MEDICINALE: CELEBREX.

Confezioni:

034624015 - 100 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624027 - 100 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624039 - 100 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624041 - 100 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624054 - 100 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624066 - 100 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624078 - 100 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624080 - 100 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624092 - 100 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624104 - 100 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624116 - 100 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624128 - 100 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624130 - 100 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624142 - 100 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624155 - 100 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624167 - 100 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624179 - 100 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624181 - 100 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624193 - 100 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624205 - 100 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624217 - 100 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624229 - 100 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624231 - 100 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624243 - 100 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624256 - 100 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624268 - 100 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624270 - 100 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624282 - 100 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624294 - 100 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624306 - 100 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624318 - 100 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624320 - 100 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624332 - 100 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624344 - 100 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624357 - 100 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624369 - 100 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624371 - 100 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624383 - 100 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624395 - 100 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624407 - 100 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624419 - 100 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624421 - 100 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc

034624433 - 200 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624445 - 200 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624458 - 200 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624460 - 200 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624472 - 200 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624484 - 200 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624496 - 200 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624508 - 200 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624510 - 200 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624522 - 200 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624534 - 200 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624546 - 200 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624559 - 200 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624561 - 200 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034624573 - 200 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624585 - 200 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

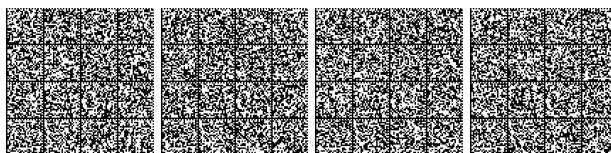
034624597 - 200 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624609 - 200 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624611 - 200 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624623 - 200 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco

034624635 - 200 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco



034624647 - 200 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624650 - 200 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624662 - 200 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624674 - 200 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624686 - 200 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624698 - 200 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624700 - 200 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034624712 - 200 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624724 - 200 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624736 - 200 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624748 - 200 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624751 - 200 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624763 - 200 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624775 - 200 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624787 - 200 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624799 - 200 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624801 - 200 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624813 - 200 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624825 - 200 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624837 - 200 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034624849 - 200 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 Titolare A.I.C.: Pfizer Italia Srl.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali" n. 371 del 14/04/2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: "Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia", convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 03/05/2014, efficace a decorrere dal 03/06/2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08708

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Artilog».

Estratto determina V&A/2062 del 7 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente a:

Medicinale: ARTILOG.

Confezioni:

034625018 - 100 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625020 - 100 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625032 - 100 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625044 - 100 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625057 - 100 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente

034625069 - 100 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625071 - 100 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625083 - 100 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625095 - 100 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625107 - 100 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625119 - 100 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625121 - 100 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625133 - 100 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625145 - 100 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625158 - 100 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625160 - 100 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625172 - 100 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625184 - 100 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625196 - 100 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625208 - 100 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625210 - 100 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625222 - 100 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625234 - 100 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625246 - 100 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625259 - 100 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625261 - 100 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625273 - 100 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625285 - 100 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625297 - 100 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625309 - 100 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625311 - 100 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625323 - 100 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625335 - 100 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625347 - 100 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625350 - 100 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625362 - 100 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625374 - 100 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625386 - 100 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625398 - 100 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625400 - 100 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625412 - 100 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625424 - 100 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625436 - 200 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625448 - 200 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625451 - 200 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625463 - 200 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625475 - 200 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente



034625487 - 200 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625499 - 200 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625501 - 200 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625513 - 200 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625525 - 200 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625537 - 200 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625549 - 200 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625552 - 200 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625564 - 200 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc trasparente
 034625576 - 200 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625588 - 200 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625590 - 200 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625602 - 200 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625614 - 200 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625626 - 200 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625638 - 200 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625640 - 200 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625653 - 200 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625665 - 200 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625677 - 200 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625689 - 200 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625691 - 200 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625703 - 200 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc opaco
 034625715 - 200 mg 2 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625727 - 200 mg 6 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625739 - 200 mg 10 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625741 - 200 mg 20 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625754 - 200 mg 30 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625766 - 200 mg 40 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625778 - 200 mg 50 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625780 - 200 mg 60 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625792 - 200 mg 100 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625804 - 200 mg 10x10 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625816 - 200 mg 10x30 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625828 - 200 mg 10x50 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625830 - 200 mg 50x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc
 034625842 - 200 mg 100x1 capsule rigide in blister alluminio/pvc

Titolare A.I.C.: Pfizer Italia Srl

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14/04/2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», con-

vertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 03/05/2014, efficace a decorrere dal 03/06/2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08709

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Metrodinazolo Baxter 0,5%».

Estratto determina V&A/2063 del 7 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente a:
 medicinale: «METRODINAZOLO BAXTER 0,5%».

Confezioni:

036370017 - 20 Sacche in poliolefine/poliammide (PI2444) da 100 ml – soluzione per infusione;

036370029 - «50 sacche in poliolefine/poliammide (PI2444) da 100 ml» – soluzione per infusione endovenosa;

036370031 - «60 sacche in poliolefine/poliammide (PI2444) da 100 ml» – soluzione per infusione endovenosa.

Titolare A.I.C.: Baxter S.p.a.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08710

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Clozapina Orion».

Estratto determina V&A/2064 del 7 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente a:
 Medicinale: «CLOZAPINA ORION».

Confezioni:

035136050 - 28 compresse in flacone hdpe da 100 mg.

Titolare A.I.C.: Orion Corporation.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'econo-



mia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08711

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Pantoprazolo Zentiva Italia».

Estratto determina V&A/ 2173 del 14 ottobre 2014

Medicinale: PANTOPRAZOLO ZENTIVA ITALIA.

Confezioni:

- A.I.C. n. 038439016 - «20 mg compresse gastroresistenti» 7 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439028 - «20 mg compresse gastroresistenti» 14 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439030 - «20 mg compresse gastroresistenti» 15 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439042 - «20 mg compresse gastroresistenti» 28 compresse on blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439055 - «20 mg compresse gastroresistenti» 30 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439067 - «20 mg compresse gastroresistenti» 50 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439079 - «20 mg compresse gastroresistenti» 56 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439081 - «20 mg compresse gastroresistenti» 60 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439093 - «20 mg compresse gastroresistenti» 90 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439105 - «20 mg compresse gastroresistenti» 100 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439117 - «20 mg compresse gastroresistenti» 140 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439129 - «20 mg compresse gastroresistenti» 140 (10x14) compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439131 - «20 mg compresse gastroresistenti» 140 (5x28) compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439143 - «20 mg compresse gastroresistenti» 280 (20x14) compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439156 - «20 mg compresse gastroresistenti» 280 (10x28) compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439168 - «20 mg compresse gastroresistenti» 500 compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439170 - «20 mg compresse gastroresistenti» 700 (5x140) compresse in blister Al/Al;
- A.I.C. n. 038439182 - «20 mg compresse gastroresistenti» 14 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439194 - «20 mg compresse gastroresistenti» 15 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439206 - «20 mg compresse gastroresistenti» 28 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439218 - «20 mg compresse gastroresistenti» 30 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439220 - «20 mg compresse gastroresistenti» 50 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439232 - «20 mg compresse gastroresistenti» 56 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439244 - «20 mg compresse gastroresistenti» 60 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439257 - «20 mg compresse gastroresistenti» 90 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439269 - «20 mg compresse gastroresistenti» 100 compresse in flacone Hdpe;
- A.I.C. n. 038439271 - «20 mg compresse gastroresistenti» 140 compresse in flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439283 - «20 mg compresse gastroresistenti» 140 (10x14) Compresse In Flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439295 - «20 mg compresse gastroresistenti» 140 (5x28) compresse in flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439307 - «20 mg compresse gastroresistenti» 280 (20x14) compresse in flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439319 - «20 mg compresse gastroresistenti» 280 (10x28) compresse in flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439321 - «20 mg compresse gastroresistenti» 500 compresse in flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439333 - «20 mg compresse gastroresistenti» 700 (5x140) compresse in flacone Hdpe;

A.I.C. n. 038439345 - «20 mg compresse gastroresistenti» 98 compresse in blister Al/Al.

Titolare A.I.C.: Zentiva Italia SRL.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08744

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Diclofenac Pharmentis».

Estratto determina V&A/2174 del 14 ottobre 2014

Medicinale: DICLOFENAC PHARMENTIS.

Confezioni:

A.I.C. n. 038752010 - «140 mg cerotti medicati» 2 cerotti in sacche Carta/Pe/Al/Etilene e copolimero metacrilico acido;

A.I.C. n. 038752022 - «140 mg cerotti medicati» 5 cerotti in sacche Carta/Pe/Al/Etilene e copolimero metacrilico acido;

A.I.C. n. 038752034 - «140 mg cerotti medicati» 10 cerotti in sacche Carta/Pe/Al/Etilene e copolimero metacrilico acido;

A.I.C. n. 038752046 - «140 mg cerotti medicati» 14 cerotti in sacche Carta/Pe/Al/Etilene e copolimero metacrilico acido.

Titolare A.I.C.: Farmapro srl.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.



Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08745

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Tradonal».

Estratto determina V&A/2199 del 21 ottobre 2014

Medicinale: TRADONAL.

Confezioni:

A.I.C. n. 034233015 - Sr 50 mg 30 capsule rigide rilascio prolungato;

A.I.C. n. 034233027 - Sr 100 mg 30 capsule rigide rilascio prolungato;

A.I.C. n. 034233039 - Sr 150 mg 30 capsule rigide rilascio prolungato;

A.I.C. n. 034233041 - Sr 200 mg 30 capsule rigide rilascio prolungato;

A.I.C. n. 034233054 - Sr 50 mg 60 capsule rigide rilascio prolungato;

A.I.C. n. 034233066 - Sr 100 mg 60 capsule rigide rilascio prolungato;

A.I.C. n. 034233078 - Sr 150 mg 60 capsule rigide rilascio prolungato.

A.I.C. n. 034233080 - Sr 200 mg 60 capsule rigide rilascio prolungato.

Titolare A.I.C.: Meda Pharma SPA.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quinq*ues del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08746

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Contramal»

Estratto determina V&A/2200 del 21 ottobre 2014

Medicinale: CONTRAMAL.

Confezioni:

A.I.C. n. 028853075 - «150» 10 compresse rilascio prolungato 150 mg;

A.I.C. n. 028853087 - «200» 10 compresse rilascio prolungato 200 mg.

Titolare A.I.C.: Grunenthal Italia S.r.l.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimen-

to delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quinq*ues del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08747

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Coversyl»

Estratto determina V&A/2201 del 21 ottobre 2014

Medicinale: COVERSIL.

Confezioni:

A.I.C. n. 027286210 - «5 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027286323 - «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore per compresse Pp.

Titolare A.I.C.: Les Laboratoires Servier.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quinq*ues del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08748

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Procaptan»

Estratto determina V&A/2202 del 21 ottobre 2014

Medicinale: PROCAPTAN.

Confezioni:

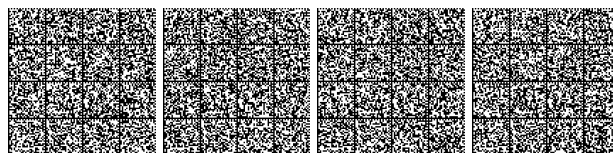
A.I.C. n. 027469067 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 5 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469079 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 10 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469081 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469093 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 20 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469105 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore per compresse Pp;



A.I.C. n. 027469117 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469129 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469131 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469143 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 120 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469156 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 500 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469168 - «5 mg compresse rivestite con film» 5 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469170 - «5 mg compresse rivestite con film» 10 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469182 - «5 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469194 - «5 mg compresse rivestite con film» 20 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469206 - «5 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469218 - «5 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469220 - «5 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469232 - «5 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469244 - «5 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469257 - «5 mg compresse rivestite con film» 120 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469269 - «5 mg compresse rivestite con film» 500 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469271 - «10 mg compresse rivestite con film» 5 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469283 - «10 mg compresse rivestite con film» 10 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469295 - «10 mg compresse rivestite con film» 14 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469307 - «10 mg compresse rivestite con film» 20 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469319 - «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469321 - «10 mg compresse rivestite con film» 50 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469333 - «10 mg compresse rivestite con film» 60 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469345 - «10 mg compresse rivestite con film» 90 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469358 - «10 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469360 - «10 mg compresse rivestite con film» 120 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469372 - «10 mg compresse rivestite con film» 500 compresse in contenitore per compresse Pp;

A.I.C. n. 027469384 - «2,5 mg compresse rivestite con film» 100 compresse in contenitore per compresse Pp.

Titolare A.I.C.: Ist. Farm. Biol. Stroder S.r.l.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del Direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

cazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08749

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale per uso umano «Certican».

Estratto determina V&A/2203 del 21 ottobre 2014

Autorizzazione della proroga scorte relativamente al medicinale: CERTICAN.

Confezioni:

036373013 - 50 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;
036373025 - 60 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;
036373037 - 100 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;
036373049 - 250 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;
036373052 - 50 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,5 mg;
036373064 - 60 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,5 mg;
036373076 - 100 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,5 mg;
036373088 - 250 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,5 mg;
036373090 - 50 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,75 mg;
036373102 - 60 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,75 mg;
036373114 - 100 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,75 mg;
036373126 - 250 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 0,75 mg;
036373138 - 50 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 1 mg;
036373140 - 60 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 1 mg;
036373153 - 100 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 1 mg;
036373165 - 250 compresse in blister alu/pa/alu/pvc da 1 mg;
036373177 - 50 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,1 mg;

036373189 - 60 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,1 mg;

036373191 - 100 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,1 mg;

036373203 - 250 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,1 mg;

036373215 - 50 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;

036373227 - 60 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;

036373239 - 100 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;

036373241 - 250 compresse dispersibili in blister alu/pa/alu/pvc da 0,25 mg;

Titolare AIC.: Novartis Farma Spa.

1. È autorizzato, a decorrere dalla data di entrata in vigore della presente determinazione, il mantenimento in commercio delle confezioni già prodotte, fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta, previa consegna da parte dei farmacisti agli utenti, del foglio illustrativo aggiornato, ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, commi 1, 2 e 3 della determinazione del direttore generale dell'AIFA concernente «Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali» n. 371 del 14 aprile 2014, adottata, in attuazione dell'art. 37 del decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato dall'art. 44, comma 4-*quiquies* del decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, recante: «Disposizioni urgenti per il rilancio dell'economia», convertito, con modificazioni, nella legge 9 agosto 2013, n. 98, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale, n. 101 del 3 maggio 2014, efficace a decorrere dal 3 giugno 2014.

2. In ottemperanza alle disposizioni richiamate al precedente comma 1, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.



Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A08750

Comunicato di rettifica relativo all'estratto della determinazione n. 132/2013 del 6 febbraio 2013 recante l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Steovess».

Nell'estratto della determinazione n. 132/2013 del 6 febbraio 2013, relativa al medicinale per uso umano STEOVES, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 22 febbraio 2013, serie generale n. 45, vista la documentazione agli atti di questo ufficio si ritiene opportuno rettificare quanto segue:

dove è scritto:

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 9,58;

leggasi:

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 10,89.

14A08751

BANCA D'ITALIA

Nomina degli organi straordinari della Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A., in Chieti, in amministrazione straordinaria.

La Banca d'Italia, con provvedimento del 16 settembre 2014, ha nominato il rag. Riccardo Sora Commissario straordinario, e i sigg. prof. avv. Paolo Benazzo, prof.ssa Maria Teresa Bianchi e prof. Marco D'Alberty componenti del Comitato di sorveglianza della Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A., con sede in Chieti, posta in amministrazione straordinaria dal Ministro dell'economia e delle finanze in data 5 settembre 2014.

Nella riunione del 19 settembre 2014, tenuta dal Comitato di sorveglianza, la prof.ssa Maria Teresa Bianchi è stata nominata Presidente del Comitato stesso.

14A08810

Chiusura dell'amministrazione straordinaria della Banca Tercas S.p.A. – Cassa di Risparmio della Provincia di Teramo, in Teramo.

In data 30 settembre 2014, in seguito alla ricostituzione degli organi aziendali da parte dell'Assemblea dei soci, alla restituzione della Banca alla gestione ordinaria e all'ingresso della stessa nel gruppo Banca Popolare di Bari s.c.p.a., si è conclusa la procedura di amministrazione straordinaria della Banca Tercas S.p.A. – Cassa di Risparmio della Provincia di Teramo, con sede in Teramo, disposta con decreto del Ministro dell'Economia e delle Finanze del 30 aprile 2012.

14A08818

Chiusura dell'amministrazione straordinaria della Banca Caripe S.p.A. (Gruppo Bancario Tercas), in Pescara.

In data 30 settembre 2014, in seguito alla ricostituzione degli organi aziendali da parte dell'Assemblea dei soci, alla restituzione della Banca alla gestione ordinaria e all'ingresso della stessa nel gruppo Banca Popolare di Bari s.c.p.a., si è conclusa la procedura di amministrazione straordinaria della Banca Caripe S.p.A. (Gruppo Bancario Tercas), con sede in Pescara, disposta con decreto del Ministro dell'Economia e delle Finanze del 27 giugno 2014.

14A08819

CORTE SUPREMA DI CASSAZIONE

Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970 n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte Suprema di Cassazione, in data 14 novembre 2014, ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da diciotto cittadini italiani, muniti di certificati comprovanti la loro iscrizione nelle liste elettorali, di voler promuovere ai sensi dell'art. 71 della Costituzione e art. 48 in relazione all'art. 7 della legge 25.5.1970 n. 352 una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo:

“Indizione di un referendum di indirizzo sull'adozione di una nuova moneta nell'ordinamento nazionale in sostituzione dell'euro”

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso: Avv. Andrea CIANNAVEI – Via Nomentana n. 257 – 00161 ROMA.

14A08895

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Scioglimento degli organi con funzioni di amministrazione e di controllo e messa in amministrazione straordinaria della Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A., in Chieti.

Il Ministro dell'economia e delle finanze, con decreto del 5 settembre 2014, ha disposto lo scioglimento degli Organi con funzioni di amministrazione e di controllo della Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A., con sede in Chieti, e ha sottoposto la stessa a procedura di amministrazione straordinaria ai sensi dell'art. 70, comma 1, lett. a), del Testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia (decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385).

14A08809

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2014-GU1-266) Roma, 2014 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 1 4 1 1 1 5 *

€ 1,00

